# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2002-177281

(43)Date of publication of application: 25.06.2002

(51)Int.Cl.

A61B 10/00 A61B 5/145

(21)Application number: 2000-375678

1 10g 1 1 10g

(22)Date of filing:

11.12 2000

(71)Applicant : HITACHI MEDICAL CORP

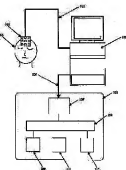
(72)Inventor: KAWASAKI SHINGO

NARITA NORIYUKI

# (54) ORGANISM LIGHT MEASURING APPARATUS

### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organism light measuring apparatus capable of obtaining information of not only a concentration change of a substance in the organism but also a change rate, a change amount and reaction time which are important for measuring and diagnosing the function of the organism as quantitative data. SOLUTION: This organism light measuring apparatus is provided with a light measuring part 101 for applying light with a designated wavelength to a subject, detecting the light passed through the inside of the subject, and generating a signal corresponding to the concentration of substance in the subject absorbing the light, a signal processing part 105 to which the signal from the light measuring part is input to perform numerical analysis for the concentration change curve along the time axis of the signal to create quantitative data, and a display part 111 for displaying the quantitative data created by the signal processing part.



# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-177281

(P2002-177281A) (43)公開日 平成14年6月25日(2002.6.25)

(51) Int.CL7	識別記号	FI	テーマコート*(参考)
A61B 10/00		A 6 1 B 10/00	E 4C038
E/14E		5/14	3.1.0

#### 審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 11 頁)

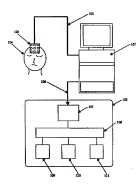
(21)出願番号	特職2000-375678(P2000-375678)	(71)出顧人	000153498
			株式会社日立メディコ
(22) 出廊日	平成12年12月11日(2000, 12, 11)	i	東京都千代田区内神田1丁目1番14号
		(72)発明者	川崎 真護 東京都千代田区内神田1丁目1番14号 初
			東京都十代四区内押田 1 1 日 1 番14号 例 式会社日立メディコ内
		(72)発明者	70.00
			東京都渋谷区本町5-11-6
		(74)代理人	100099852
			弁理士 多田 公子 (外1名)
		Fターム(参	時) 40038 KK00 KL05 KL07 KX02

## (54) 【発明の名称】 生体光計測装置

## (57)【要約】

【課題】生体内物質の濃度変化のみならず、生体機能計 測や診断に重要な変化率や変化量、反応時間等の情報を 定量データとして得ることができる生体光計測装置を提 供する。

【解決手段】生体光計測装置は、所定の被長の光を被検 体に照射するとともに前記被検体内部を通過した光を検 出し、前記光を吸収する被検体内物質の濃度に対応する 信号を発生する光計測部101と、前記光計測部からの信 号を入力し、前記信号の時間軸に沿った濃度変化曲線に ついて数量解析を行い、定量データを作成する信号処理 部105と、前記信号処理部が作成した定量データを表示 する表示部111とを備えている。



【特許請求の範囲】

【請求項1】所定の波長の光を被検体に照射するととも に前記被検体内部を通過した光を検出し、前記光を吸収 する被検体内物質の濃度に対応する信号を発生する光計 測部と、前記光計測部からの信号を入力し、前記信号の 時間軸に沿った濃度変化曲線について数量解析を行い、 定量データを作成する信号処理部と、前記信号処理部が 作成した定量データを表示する表示部とを備えたことを 特徴とする生体光計測装置。

1

【請求項2】前記信号処理部は、前記濃度変化曲線につ 10 いて微分値及び/又は積分値を求める手段を備えたこと を特徴とする請求項1記載の生体光計測装置。

【請求項3】前記信号処理部は、前記被検体内物質の変 化を生じせしめる被検体側の原因の開始時点或いは終了 時占と、前記濃度変化が所定の關値以上となる時点或い は所定の関値以下となる時点との差を、潜時時間として 求める手段を備えたことを特徴とする請求項1記載の生 体光計測禁層。

【請求項4】請求項1記載の生体光計測装置であって、 計測時或いは計測対象の異なる複数の計測において計測 20 された濃度信号データを格納する記憶手段を備え、前記 信号処理部は、前記記憶手段から読み出した複数の濃度 信号データについて濃度変化量を求め、差分、加算平均 等を算出する手段を備えたことを特徴とする生体光計測

(請求項5)前記信号処理部および表示部は、前記光計 測部から独立した外部装置として構成されていることを 特徴とする請求項1記載の生体光計測装置。

【請求項B】前記信号処理部と前記光計測部は、LANケ ーブル、通信ネットワーク、可掛記録媒体のいずれかに 30 よってデータの送受を行うことを特徴とする請求項5記 載の生体光計測装置。

【請求項7】前記光計測部は、前記被検体に対する光の 昭射付置と、その光を受光する受光位置とで決まる計測 位置を複数有し、これら複数の計測位置に対応する数の 濃度信号を出力することを特徴とする請求項1記載の生 体光計測装置。

[請求項8] 前記信号処理部は、前記複数の計測位置に 対する濃度信号のうち、濃度の変化量の最も大きい濃度 信号について、処理を行うことを特徴とする請求項7記 40 載の生体光計測装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明が属する技術分野] 本発明は、光を用いて生体内 情報を計測する生体光計測装置に関し、特に計測した生 体内物質の濃度信号の解析機能を備えた生体光計測装置 に関する。

[0002]

【従来の技術】生体光計測は、生体に可視から赤外領域 の波長の光を照射し、生体から反射した光或いは生体を 50 【0007】

透過した光を検出するととによって、生体内部の血液循 環、血行動態、ヘモグロビン変化等の生体内情報を計測 するものである。このような光計測は、簡便で、被験者 に対して低拘束でかつ生体に害を与えずに計測できこと から、種々の生体光計測装置が実用化され、また提案さ れている(例えば、特開昭57-115232号、特開昭63-27532 3号など)。

[0003]特に所定の領域内の複数の計測位置につい てヘモグロビン濃度の変化を計測し、等高線のようなグ ラフ (トポグラフ) で表示可能にした光トポグラフィ は、例えば特定の作業を行わせた場合の脳活性部位の特 定や てんかん発作の局所集点罰定などへの臨床応用が 期待されている。さらに脳内のヘモグロビン変化に関連 して、運動、感覚、言語さらには思考に及ぶ高次脳機能 等を計測することも可能である。

【0004】例えば「近赤外線脳血流マッピング法(CL INICAL NUEROSCIENCE Vol.17, No.11 1999-11) ] (C は、運動、言語課題遂行時の脳内へモグロビン変化につ いて報告されており、ことではヘモグロビンの変化量 や、最大変化量に達するまでの時間等を運動、言語課題 遂行時の脳の活性状態を判定する指標として用いてい

[0005]

【発明が解決しようとする課題】 このように計測された ヘモグロビン変化データから臨床的な診断を行うために は、変化量や経時的な要素が必要となる。具体的には、 ヘモグロビン変化グラフの微分値は活性化領域に流れ込 んでくるヘモグロビン変化率を表し、被検体の課題(刺 撤)への反応を知る上で重要な値である。またヘモグロ ビン量の変化が始まる位置或いは変化が終わる位置と、 実際に刺激を開始した時点或いは刺激を終了した時点と の差 (潜時時間)も、課題への反応時間の指標である。 さらにヘモグロビン変化グラフの積分値は、活性領域に おけるヘモグロビン総変化量に対応し、脳がどれだけ反 応したかの指標となる。

【0006】しかしながら従来の生体光計測装置は、前 述したような変化量をトポプラフとして表示する機能 や、変化曲線を表示する機能しか備えていないため、さ らに臨床的な応用を進めるためには、目視によって、計 測位置ごとに変化率、変化量、潜時時間等を見分けなけ ればならなかった。そこで本発明は、単にヘモグロビン 変化のみならず、生体機能計測や診断に重要な情報(定 量データ)を生体光計測装置の出力として得ることがで きる生体光計測装置を提供することを目的とする。また 本発明は、生体光計測で得られた複数人のデータを用い て統計処理をしたり、同一人について、例えばリハビリ テーション治療の効果を確認するためにその前後のデー タを比較する機能などのデータ解析機能を備えた生体光 計測装置を提供することを目的とする。

(3)

【課題を解決するための手段】上記課題を解決する本発明の生味計劃接触は、所述の改長の先を被検れに照射するともとに朝記地検体内部を通過した光を検出し、前記光を吸収する接触体内物理の濃度に対応する信号を発生する影計制部と、前記光計制部からの信号を入力し、対電影響を行い、定量データを作成する信号処理部と、前記信号の時間など行い、定量データを作成する信号処理部と、前記信号処理がとした変更が

[0008] とのような生体光計測核型によれば、光計 10 គ節で得られる生の速度データについて定量的な解析を 行ない、その結果である定量データを表示することによ り、診断や機能の判定に重要な情報を直接得ることがで きる。

【0003】信号処理認が行う数型解析としては、例え は、満度変化曲線について限分値及びノ又は借分値を求 める、被検体中物質の変化を生じせしめる被検体側の原 辺の閉始時点或いは終了時点と、前認適度信号の変化が 所覚点と必差、総時時間として求める、がある。

[0010]また本発卵の仕体光計器接続は、計算時或 いは計画対象の異なる複数の計割において計画された機 原信号データを機能する記憶手段を備える。この場合、 信号処理部は、前記記憶手段から読み相した複数の減度 信号データについて適度変化歳を求め、差分、加算平均 参を提出する手段を備えたものとすることができる。

[0011] この生体光当無禁盗によれば、例えば、彼 数の異なる計画対象から得たデータを加算平均すること により、過度変化を生じせしめる原因(弾師や刺激)に対 する生体反応の平均値を得ることができ、また平均テン 20 ブレートグラフの作成が可能となる。彼いは同一対象に のいこ異なる時間に行われた計劃で得たデータの差分を 取ることにより、リハビリテーション前後などにおける 運動規能の回復度合いを診断する際の定置的な指標を与 えることができる

[00]2]本発明の生体光十個装置であいて、信号処理部もよび表示部は、光計測部と一体的に構成することも、独立した外部接置として構成することも可能である。独立した外部装置とした場合には、例えば連環地の計算機果を、独中的に格論、管理した。総析・平度 40 未入れのある場所での処理を行うことができる。その場合、信号処理部と光計制部は、例えばいめケーブル、通信ネットワーク、可製起験媒体によってデータの送受を行うととかできる。

【0013】本発明の生体光計測装置において、光計測 部は単一の発光素子と受光素子との組み合わせからなる 光計測装置であっても、複数の計測チャンネルを有する 光計測装置であってもよい。

【0014】複数の計削チャンネルを有する光計測設置 との中点が計測位置となり、本例では12の計測位置が発 とは、被検体に対する光の照射位置と、その光を受光す 50 在する。この計測位置が後述する光計測部220における

る受光位置とで挟まる計画位置を複数有し、これら複数 の計画位置に対応する数の減度信号を出力するものであ り、既存の光トポグラフィ装置を利用することができ る。このような光トポグラフィ装置を利用することによ り、所定の領域についての定量情報を得ることができ る。

(0015] 光計測部として複数の計測チャンネルを有 する光計測装度を用いる場合には、信号処理部は、好道 には、複数の計測位置に対する場度信号のうち、濃度の 零化能の大きい濃度信号について、処理を行う。

[0016]

1.500の大船)以下、本発明の生体光計劃装置の 実施形態を図面を参照して説明する。図1は、本発明 生体外計劃装置の一実施形能を示す図である。Cの生体 光計劃装置は、接続音1940所望の部位(図示する実施研 では対端が光光の照射と受光を行うためのプロープ103 と、仮屋情報を含む所定の拠長の光を照射し、また披験 潜から反射した光を検出し、ヘモグロピン値に対応する 信号(ヘモグロピン値号)を生成する光計調節10元と 光計劃部10万年度ルたーベチロビン値等以譲攻数解 析、微分等の演算を行い、種々の生体情報を生成し、表示するための生体情報演算部(信号処理部)105とを備え でいる。

(0017)プロープusと米計測部のは、米ケーブル
102を介して接続されている。生体情報演算部103は、光
計測部1010に備えられる計算機が連ねることも可能であるが、とてでは、例えばパーソナルコンビュータ等の、 光計測部1010からは独立したコンピュータタスチムで構成されている。とのような生体情報演算部103は、ロー 10カルエリアネットワーク、インターネット等のネットワークを介して光計測部の12人数を含まされているよいし、 光能気記録媒体(MO)、磁気記録媒体(FD)等の可 接型の記録媒体を(MO)、磁気記録媒体(FD)等の可 接型の記録媒体を介して光計測部101からのデータを受 り収ることも可能である。

【0018】プローブ103は、複数の光ケーブル102の末 端部がそれぞれ所定の配列さなるような配理し、物業者 砂装着守さる光状に関定したもので、連所、限時用光ケーブル末端と受光用の光ケーブル末端とを2次元方向に 交互に配置し、マトリクス状にしたものである。これに より照射用光ケーブル末端から照計され、被禁る を通過して組織内で反射された光は、その末端近傍(周 側) 化配置された複数の変光用光ケーブル末端から光計 細胞に送られるシなとなっている。

 か 検出部の計測チャンネルに対応する。

[0020] 光計測部101は、さらに図3に示すよう に、発光第210、検出第220はよび制御第230からなる。 光計標部101としては、従来の光トポグラフィ装置をそ のまま利用することが可能である。

【0021】発光部210は、複数の、半導体レーザ等の 発光票子はよびその軽動回路からなる光モジュール211 と、乗組減数数の数なる種数の発掘212を得える。 半導体レーザは、目的とする生体情報に合わせた液長の 光を発生する、例えばヘモグロビンの輸出を目的とする 10 場合には、酸素化ヘモグロビンは上砂酸酸光トペモグロ ビンの最大吸収度長等、ヘモグロビン変化に対し光光量 変化かがきくなる幾人の光を発生する。名半導体レーザ かちの光は、発振器かちの周波数によって変調される。 これにより、プローブ190において、マトリウス上に印 置きれた複数の個利用光ケーブル末端から、それぞれ異 なる固定数に変調された光が複雑者の皮膚に照射され

[0022] 検出部2202、複数の受光用光ファイバ毎 にそれぞれ接続されており、フォトダイオード等の光後 2 加議子222と、検Uした光信号の分を、その原変数毎に 選択的に分離してロックイン検出するロックイン炉幅器 222と、ロックイン増幅器222から出力される信号をその 名チャンネル様で随信度するチンプルキール・198322 3と、時間情算核の信号をA/D変換音224 とを優えている、ロックイン増幅器222のチャンネル は、前はした当時候変が含る。

[0023] 制御節2304、 発光版21044 上70特出版220 を制御するととも化、検出部220が検出しデジタル化し た信号に演算を行い、例えば認活動に伴う酸薬化へモグ 30 ロビン機度変化、脱酸素化へモグロビン機度変化、全へ そグロビン機度促得を計算し、トポタラスを作成する 計算機231の演誌起果等を表示する表示部 232と、計算機2310の演誌起果等を表示する表示部 232と、計算機2310、計算化分型の演動を計算のためた必要な条 件や計劃に必要な情報(例えば患者 IDや患者分等を入 力するための入力解233と、計算化必要なデータや計算 結果を記憶するより24とを機

【0024】計構機23が行う液域、即ちヘモグロビン 流度変化を求める計算や画像を作成する手柱は、例えば 特開平5-13408号公根やアンジ・マキ他による「無侵類 近赤がトモグラフィによるヒト版活動の時空間解析(50 は計画 and temporal analysis of human motor activit y using noninvasive NIR ropography)」、1595年およ びメディカルフィジックス第228、第1997-2005頃に記 就されている、不利明の光計却能常でも計動信号の計算に は、これらの方法を採用することができるが、本発明に おいてトボグラフの作成は必須ではなく、消算前の信 号、即ちロック上が開設220年と加了されるペーゼフビ ン境度(観察化ヘモグロビン歳度、脱酸条化ヘモグロビ ン境度(観察化ヘモグロビン歳度、脱酸条化ヘモグロビ

出した全へモグロビン濃度に対応する信号が生体情報演 第部105に人力される。

【0025】生体情報演算部105は、上述したようにコ ンピュータシステムからなり、そのハードウェアは、た とえばCPU108や、主記憶、ハードディスクなどの固定型 の記憶媒体を用いる外部記憶装置107、可撤型の記憶媒 体を用いる外部記憶装置110、ネットワークを介した通 信を制御する通信制御装置、キーボードやポインティン グデバイスなどの入力装置109、表示装置などの出力装 置111を備えた一般的な電子計算機の構成を有する。そ してCRJ108が主記憶にロードされたプログラムを実行す ることにより以下に説明する各処理が行われる。上述し た光計測部101の制御部230で生成したヘモグロビン信号 は、LANケーブル、通信ネットワーク、或いは可振記憶 媒体によって生体情報演算部105に入力され、例えば図 示するようにハードディスク107上に記録される。 【0026】次に生体情報演算部105が行う処理の一実 施形態について説明する。図4に具体的な処理の態様を 示す。との実施形態では、図示するように、生体情報演 **第部105は基本的な処理としてフィルタ処理、ベースラ** イン処理および周波数解析 (ステップ402)を行う。 【0027】まず、表示部111に表示された初期画面 で、例えば患者 I D或いは患者名、計測日時等の情報を 入力することによって、所望のデータを検索し、読み込 み、表示部111に表示する。表示された画面を図5に示 す。上述した患者情報の入力、読み込みの指示は、患者 IDや患者名を表示する患者情報表示ウィンド501. デ **ータ読み込みボタン507によって行う。光計測部101から** 詩み込まれるデータは、例えばハンドグリッピング運動 を行った際の、運動野領域におけるヘモグロビン濃度 (変化量)を示すグラフ 502であり、図中縦軸 503はヘモグ ロビン変化量を、機軸506は時間を示している。縦線50 4,505はそれぞれ運動を開始した時点、終了した時点を 示す。このような運動の開始、終了を認識させるため に、光計測部からのデータには、上述したヘモグロビン 変化量に対応するデータのほかに、例えば0-1の矩形信 号データが記述されている。

【0028】にのグラフから、運動開始からへをグロビンが増加し、運動終了後へモゴロビンが減かする様子が 見られる。しかし、処理前の骨やは体動、腺液、生体 リズムなどのノイズ成分が重畳されているため、S/N の悪い信号になっている。このようなノイズ成分を除去 するため、フィルタ処理およびペースライン処理 402を 行う。

載されている。本発卵の送計制部でも計制信号の計算に は、これらの方法を採用することができるが、本発明に 私いてトポグラフの作成正必須ではなく、演算事の信 号、即ちロッタイン増精器222から出力されるヘモグロビ ン遠度(酸剤化ヘモグロビン遠度、数酸常化ヘモグロビ ン遠度(放射が多信号、吸いは計算機231に名いて算 50 あラフィルタの即きして低減度、延期常化ヘモグロビ ン遠度(放射が多信号、吸いは計算機231に名いて算 50 あラフィルタのカットオブ励波数、透明数を乾空すると 51 あラフィルタのカットオブ励波数、透明数を乾空すると

とができる。カットオフ周波数については、デフォルト で適当な数値を設定しておき、さらにユーザーが任意に 変更可能にしておいてもよい。窓関数は、方形窓、ハニ ング窓、ハミング窓等の公知のものを予め収納してお き、プルダウンによってそれらを表示、選択可能にする ととができる。

[0030] これらフィルタ処理に必要な条件を設定す ると、図6に示す画面の上側のグラフには、フィルタ処 理前のデータ602と、処理後のデータ604が表示される。 図示する例では処理前のデータを0.1HzのLPF処理 した場合を示している。

【0031】フィルタ処理の結果は周波数解析によって 確認することができる。表示画面の「FFT」608にお いて、高速フーリエ変換処理の条件を設定することによ り、フィルタ処理前データ602、処理後データ603の両者 に対し周波数解析処理が行われ、その結果が図6の下側 のグラフに示すように表示される。604が処理前デー タ、605が処理後データであり、ローバスフィルタ処理 によって0.1H z の帯域からの信号がカットされS /Nが 向上していることがわかる。尚、周波数解析は、このよ 20 うなノイズ除去確認のみならず、信号成分の解析にも利 用することができる。

【0032】ベースライン処理では、表示画面の「BASE LINE | 609に次数を設定することにより実行する。この 設定された次数により、ヘモグロビンデータ602に対す る近似曲線を算出し、この近似曲線をベースラインとす るベースライン処理を行う。即ち、ベースライン処理結 果 (AfterPolyfitData) は、(フィルタ処理後の) へモ グロビン変化グラフ (HbData)と近似曲線 (Polyfit) か ち以下の式によって求める。

(AfterPolyfitData) = (HbData) / (Polyfit) 【0033】ベースライン処理の次数は、デフォルトと して適当な数値、例えば5次に設定しておいてもよい し、例えば0次から10次の間の任意の次数をユーザーが 設定、変更可能にしてもよい。

【0034】光計制部101から入力した生データについ て、このように前処理を行うことにより、次に行う数量 解析の実効性を上げることができる。

【0035】次に前処理したデータを用いて、指定区間 の微分値、積分値、潜時時間(信号のONset位置、OFFse 40 †位置と実際の運動(刺激)開始或いは終了時点との差) を求める処理を行う。このような処理を行う画面を図7 に示す。

【0036】まず、「LOAD」ボタン710により、上述の ように前処理後のヘモグロビンデータ705を読み込む。 とこでも運動開始時点と終了時点が縦線706.708でそれ ぞれ示される。

[0037]次に潜時時間計算、積分値計算、微分値計 算の基礎となる関値ライン702を設定する。関値ライン7 定される。との閾値ライン702以上となる変化ポイント が、ヘモグロビン値が変化し始めるOnset位置707、関値 ライン702以下となる変化ポイントがヘモグロビン値が 変化前に戻るOFFset位置709である。

【0038】ついで実際の運動開始時点706とOnset位置 707との差(潜時時間)、運動終了時点708とOFFset位置 709との差(潜時時間)をそれぞれ計算する。Onset、OF Fsetのそれぞれについて、その時間および潜時時間が 「Onset」ウィンド712、「OFFset」ウィンド713にそれ 10 ぞれ表示される。

【0039】また関値ライン702が設定されると、この **製値ライン702とヘモグロビンデータ705曲線で囲まれる** 領域704について面積を計算し、画面の「面積」714に値 を表示する。との場合、図示するように面積計算された 領域704をカラー表示或いは諧調表示によってグラフ上 に表示してもよい。

【0040】さらに、例えばOnset位置707から所定の区 間を指定すると、その区間における微分値、即ちへモグ ロビン変化率を計算する。区間の指定および計算結果の 表示は、「傾きムt」715のウィンドで行う。この場合 にも、実際の傾きを図中703で示すように直線でグラフ 上に表示してもよい。

【0041】潜時時間、ヘモグロビン変化率は、既に述 べたように被験者の刺激に対する反応を示す指標であ り、また面積は、刺激に対し脳がどれだけ反応したかを 示す指標であり、ともに機能判定に重要な情報である。 **操作者は、とれら情報を各表示ウィンドに表示された数** 値として、或いはグラフ上の表示された線分や着色等に よって容易に把握することができる。

30 【0042】なお、光計測部が複数の計測チャンネルの データを作成し、これらデータを入力する場合には、上 述した処理を各計測チャンネルのデータについて行って もよいし、各計測チャンネルのデータのうち、有意なへ モグロビン変化のあるチャンネルのデータについてのみ 数量解析を行ってもよい。その場合、生体情報演算部10 5において、データ読み込み401後、前処理402前或いは 数量解析403~405の前に、信号の最大値と最小値が所定 の開鎖以上となるデータを選択する処理を加えることが できる.

[0043]次に生体情報演算部105が行う処理の第二 の実施形態について説明する。図8は本実施形態の具体 的な処理の態様を示したもので、図9は処理のための表 示画面を例示したものである。この実施形態では、図8 に示すように、生体情報演算部105は、複数のヘモグロ ビンデータの読み込み (ステップ801)を行ない、これ に加算平均処理 (ステップ802) または差分処理 (ステ ップ803)を行う。加算平均処理或いは差分処理後の処 理は、第一の実施形態と同様であり、前処理としてのフ ィルタ処理、ベースライン処理および周波数解析(ステ (2)は、画面の「閾値 | 711に値を入力することにより設 50 ップ804)、ヘモグロビン変化量(微分値)計算(ステ

ップ805) 変化量面積(積分値)計算(ステップ806)、 Onset・OFFset (潜時時間) 計算 (ステップ807) 、計算 結果の表示 (ステップ808) を行う。

【0044】加菓平均処理802は、例えば、多数の人を 対象として、ヘモグロビン量変化グラフの微分値、積分 値、潜時時間の平均値を求めるために行う。このような 統計処理を行うためには、生体情報演算部105の外部記 懐装置内に、多数の人の計測データを格納したデータベ ースを機能しておくことが好ましい。データベースは、 例えば多数のデータを所定のカテゴリー(例えば性別、 年輪、計測時間、地域等)やツリー構造に分類し、カテ ゴリー毎に読み出し可能しておくことが好ましい。そし て、例えばこのようなデータベースから一定のカテゴリ **一のデータを選択して読み出し、カテゴリー毎に処理を** 行う。もちろん全データについて処理を行ってもよい。 【0045】とのため、画面の患者情報901において所 望のカテゴリーの選択と「LOAD」ボタン906を操作し、 複数のヘモグロビンデータを読み込む。なお、患者情報 として患者名、患者 [ D901の入力と「LOAD」 ボタン906 の場作を繰り返し、所望の複数の患者データを選択する 20 ことも可能である。このようにしてデータの読み込みが 完了したならば、「ADD | ボタン907を操作する。C れにより、ヘモグロビンデータの加算平均処理が行われ る。との加算平均処理の結果は、第一の実施例について 示した図5の画面と同様に表示されるので、その後、第 一の実施例と同様に、前処理およびそれに続く数量解析 を行う。

[0046]とれによって、第一の実施例について示し た図7の画面と同様の画面に、選択したカテゴリー或い は患者群について、微分値、積分値、潜時時間の平均デ 30 ータが表示される。とのようなデータは、個々の患者の 平均値からのずれを判断するのに利用できるほか、その まま平均テンプレートグラフとして利用できる。

【0047】差分処理803は、例えば、同一人を対象と して、その患者の経過を観察するのに利用する。このた め図9の画面の患者情報901を入力するとともに、「CO MMENT」で計測時点を入力し、「LOAD」ボタン 906を操作して、その患者の所定の計測時点におけるへ モグロビンデータを読み込む。患者名、患者IDはその ままにして、新たな計測時点を入力し、別な計測時点の 40 ヘモグロビンデータを読み込む。図9には、このように して読み込まれた2つのグラフ902,903が表示された様 子を示す。ついで「D1FF」ボタン908を操作すると とにより、これらグラフの差分を示すデータが表示され る(図示せず)。

【0048】ついで前処理804、数量解析805~807を行 ない、結果を表示する。この表示された結果によって、 例えば治療の効果を定量的に確認することができる。な お、上記では同一人からの計測データについて差分処理 を行う場合を説明したが、例えば一方の読み込みデータ 50 【符号の説明】

として、加算平均処理で作成された平均テンプレートグ ラフを読み込み、他方の読み込みデータとして個人の計 測データを読み込み、とれら読み込みデータを差分処理 してもよい。この場合には、当該個人について平均値か らのずれを定量的に把握することができる。

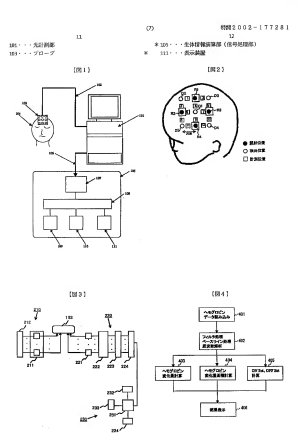
[0049] また、図8に示す実施形態では、加算平均 処理802および差分処理803を行った後に、フィルタ処 理 ベースライン処理、数量解析を行った場合を示した が、これら処理の順序は図示する実施形態に限定されな 10 い。即ち、例えば2データ間の差分処理のように読み込 みデータ数が少ない場合には、読み込んだデータのそれ ぞれについてフィルタ処理、ベースライン処理を施し、 その後、加算、差分等の処理を行ってもよい。 【0050】また図8に示す処理を全て行うのではな

く、所望の処理のみを行ってもよい。例えば差分のみ行 ない。その後の処理を省略することも可能である。以 上、本発明の生体光計測装置の実施形態を説明したが、 本発明はこれら実施形態に限定されることなく、種々の 変更が可能である。例えば、光計測部として光トポグラ フィ装置を用いた場合を説明したが、単独の発光素子と 受光素子からなる光計測装置であっても適用できる。 [0051]また被検体内物質の濃度に対応する信号と して、ヘモグロビン濃度信号を例に説明したが、ヘモグ ロビン濃度信号は酸素化ヘモグロビン、脱酸素化ヘモグ ロビン、全ヘモグロビンでもよいし、それ以外の生体内 物質、例えばチトクロームa、a3やミオグロビン等につい ても、光の波長を適宜選択することにより同様に適用す るととが可能である。

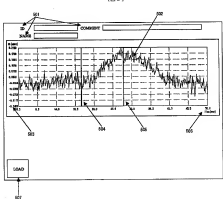
[0052]

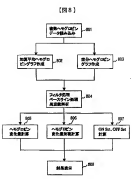
[発明の効果] 本発明によれば、生体光計測で得られる 被検体内物質の濃度情報を用いて、診断等により重要な 数値データを作成し、直接表示することができるので、 光計測の有効な臨床応用を可能にすることができる。 「図面の簡単な説明]

- 【図1】本発明の生体光計測装置の概要を示す図
- [図2] 生体光計測装置のプローブを示す図 【図3】生体光計測装置の光計測部を示す図
- 【図4】本発明の生体光計測装置の信号処理部が行う処 理の一実施形態を示す図
- 【図5】データの読み込みを行うための画面の一例で、 処理前のデータを示す図。
  - 【図6】前処理を行うための画面の一例で、図5のデー タを処理した状態を示す図
  - 【図7】数量解析を行うための画面の一例で、図6のデ ータを処理した状態を示す図
- 【図8】本発明の生体光計測装置の信号処理部が行う処 理の他の実施形態を示す図
- 「図9) 図8の実施形態においてデータの読み込みを行 うための画面の一例を示す図。



【図5】

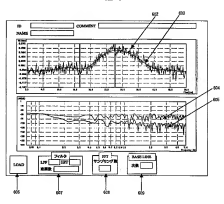




(9)

特開2002-177281

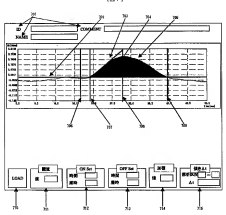
[図6]



(10)

特開2002-177281

[图7]



(11)

特開2002-177281

[図9]

